## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-133990

(43) Date of publication of application: 28.05.1996

(51)Int.CI.

A61K 47/48 A61K 9/16 CO8F220/36 GO1N 33/545 // A61K 9/00 A61K 39/385 A61K 39/44

A61K 49/00

(21)Application number: 06-276687

(71)Applicant: NIPPON OIL & FATS CO LTD

(22)Date of filing:

10.11.1994

(72)Inventor: MIYAZÁKI TAKESHI

KOINUMA YASUYOSHI

## (54) REACTIVE MICROSPHERE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a reactive microsphere, comprising a specific copolymer, excellent in dispersion stability in water or an organic medium, capable of readily and stably immobilizing a functional substance such as a protein and hardly causing the nonspecific adsorption of the protein, etc.

CONSTITUTION: This microsphere comprises a copolymer of a (poly)oxyalkylene derivative of the formula [OA is a 2-4C oxyalkylene; (n) is the average number of added mol of OA and is 1-1000; R1 and R2 are each H or CH3] and a hydrophobic radically polymerizable monomer (preferably styrene). The microsphere is preferably obtained by polymerizing a compound of the formula with the radically polymerizable monomer in water or a mixed solvent of the water with ethanol in the presence of a radical polymerization initiator at 10-60° C for 1-24hr. Furthermore, the compound of the formula is obtained by reacting, e.g. a mono(meth)acrylic ester of a (poly) alkylene glycol with N,N'- carbonyldiimidazole.

$$CH_{Z} = CC(OA)_{0} - O - C - N$$

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]
[Date of final disposal for application]
[Patent number]
[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(11)特許出願公開番号

茨城県つくば市東新井32-16

(74)代理人 弁理士 柳原 成

# 特開平8-133990

(43)公開日 平成8年(1996)5月28日

(51) Int. Cl. <sup>6</sup>	識別記号	F	1				
A61K 47/48	В						
9/16	E						
C08F220/36	MLZ						
GO1N 33/545	Z						
// A61K 9/00	С						
		審査請求 未記	球 請	求項の数 2	OL	(全8頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願平6-276687	(7	1)出願。	人 00000434	11		
				日本油脂	株式会	社	
(22)出願日	平成6年(1994)11月10日			東京都沿	谷区恵	比寿四丁目2	0番 3 号
		(7	2)発明	者 宮崎 剛	J		
				茨城県つ	くば市	梅園 2 - 15-	- 5
		(7	2)発明	者 鯉沼 康	美		

#### (54) 【発明の名称】 反応性マイクロスフェアー

#### (57)【要約】

【目的】 マイクロスフェアー表面に機能性物質が共有結合により固定されたマイクロスフェアーであって、水中での分散安定性に優れ、しかもタンパク質などの非特異的吸着が起こりにくい機能性物質固定化マイクロスフェアーを得る。

【構成】 一般式(1)

【化1】

$$CH_2 = CC(OA)_n - O - C - N$$

$$CH_2 = CC(OA)_n - O - C - N$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

[OAはオキシアルキレン基、nは1~1000、

R¹、R²は水素またはメチル基]の化合物とスチレンとを、有機溶媒と水との混合溶媒中で重合させ、コアにポリスチレンが集積し、シェルにポリオキシアルキレン鎖が集積した構造を有する反応性マイクロスフェアーを得、次にこのマイクロスフェアー表面上のオキシカルボニルイミダゾール基と機能性物質中のアミノ基とを反応させ、機能性物質を固定する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1)

【化1】

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
CH_{2} = CC(OA)_{n} - O - C - N \\
O & O
\end{array}$$
... (1)

〔式中、OAは炭素数2~4のオキシアルキレン基、nはオキシアルキレン基の平均付加モル数で、1~1000の正数を表わす。オキシアルキレン基は1種のものが 10付加していても、2種以上のものが付加していてもよい。2種以上の場合、ランダム状に付加していても、ブロック状に付加していてもよい。R'およびR'はそれぞれ独立に水素原子またはメチル基を表わす。〕で表わされる(ポリ)オキシアルキレン誘導体と、疎水性のラジカル重合性単量体との共重合体からなることを特徴とする反応性マイクロスフェアー。

【請求項2】 請求項1記載の反応性マイクロスフェアーに機能性物質が固定されたことを特徴とする機能性物質固定化マイクロスフェアー。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は(ポリ)オキシアルキレン誘導体をマクロモノマー成分とする反応性マイクロスフェアー、およびこのマイクロスフェアーに機能性物質が固定化された機能性物質固定化マイクロスフェアーに関する。さらに詳しくは、診断薬、薬物運搬体、機能性塗料、機能性染料、機能性インクなどとして利用することができる反応性マイクロスフェアーおよび機能性物質固定化マイクロスフェアーに関する。

#### [0002]

【従来の技術】 塗料または診断薬の分野においては、ポリスチレンからなるラテックスまたはマイクロスフェアーが広く用いられている。しかし、ポリスチレンのみからなるラテックスまたはマイクロスフェアーは、溶媒中、特に水中での分散安定性が悪くて沈降しやすいため、これらを水系媒体中で単独で使用することは難しく、界面活性剤などとの併用が必要である。また、特に診断薬用の担体としてポリスチレンラテックスを用いる場合、ポリスチレンラテックス中にはタンパク質と反応する官能基が存在していないので、抗体の担持方法は吸着でよるものとなり、このため吸着担持される抗体量が制限されたり、あるいは吸着担持した抗体が脱離しやすいという問題点がある。さらに、検体中に共存する他のタンパク質などが非特異的に吸着し、検出感度や信頼性を低下させるなどの問題点もある。

【0003】このためスチレンなどと共重合させることにより、得られるポリスチレンラテックスまたはマイクロスフェアーに水分散安定性を付与することができるモノマー、あるいは診断薬用高分子のモノマーとして使用50

することにより、タンパク質などの機能性物質と容易に 共有結合する官能基を有するモノマーが要望されている が、このような要望を十分に満足させる化合物は知られ ていない。従って、塗料または診断薬の分野における要 望を十分に満足させるような水中での分散安定性に優れ たマイクロスフェアーは得られていない。またマイクロ スフェアー表面にタンパク質などの機能性物質を化学結 合により容易に固定化することができるマイクロスフェ アーも得られていない。

【0004】ところで特開昭57-92332号には、 片末端に重合性二重結合、他方の片末端に官能基を有す るポリオキシアルキレン誘導体が開示され、感光性樹脂 組成物のモノマー成分として利用されている。しかし、 この化合物を、タンパク質等の機能性物質固定用の高分 子を製造するためのマクロモノマーとして利用すること は示唆されていない。

#### [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、水または有機媒体中での分散安定性に優れ、しかもタンパク質などの機能性物質を容易に化学結合により安定に固定化することが可能で、かつタンパク質などの非特異的吸着が起こりにくい反応性マイクロスフェアーを提供することである。本発明の他の目的は、上記反応性マイクロスフェアーにタンパク質などの機能性物質が化学結合により固定されたマイクロスフェアーであって、固定化された物質の脱離が起らず、しかも固定化された物質の活性が十分に発揮される機能性物質固定化マイクロスフェアーを提供することである。

#### [0006]

30 【課題を解決するための手段】本発明は次の反応性マイクロスフェアー、この反応性マイクロスフェアーに機能性物質が固定化された機能性物質固定化マイクロスフェアーである。

【0007】(1)一般式(1) 【化2】

【式中、OAは炭素数2~4のオキシアルキレン基、nはオキシアルキレン基の平均付加モル数で、1~1000の正数を表わす。オキシアルキレン基は1種のものが付加していても、2種以上のものが付加していてもよい。2種以上の場合、ランダム状に付加していても、ブロック状に付加していてもよい。R'およびR'はそれぞれ独立に水素原子またはメチル基を表わす。〕で表わされる(ポリ)オキシアルキレン誘導体と、疎水性のラジカル重合性単量体との共重合体からなることを特徴とする反応性マイクロスフェアー。

(2)上記(1)記載の反応性マイクロスフェアーに機

能性物質が固定されたことを特徴とする機能性物質固定 化マイクロスフェアー。

【0008】本発明において、「(ポリ) オキシアルキレン」はオキシアルキレンまたはポリオキシアルキレンを意味する。一般式(1)のOAで表わされるオキシアルキレン基は、炭素数2~4のオキシアルキレン基であり、オキシエチレン基、オキシプロピレン基、オキシトリメチレン基、オキシー1-エチルエチレン基、オキシー1,2-ジメチルエチレン基、オキシテトラメチレン基などがあげられる。これらのオキシアルキレン基は、エチレンオキシド、プロピレンオキシド、オキセタン、1-ブテンオキシド、2-ブテンオキシド、テトラヒドロフランなどのアルキレンオキシドを付加重合させた基である。

【0009】一般式(1)のnは1~1000、好ましくは2~500、さらに好ましくは5~300の正数である。nが2以上の場合、オキシアルキレン基の種類は同一のものでも、異なるものでもよい。後者の場合、ランダムに付加していても、ブロック状に付加していてもよい。親水性を付与する場合、OAとしてはエチレンオ20キシドが単独で付加したものが好ましく、この場合nが3以上のものが好ましい。また種類の異なるオキシアルキレンが付加している場合、エチレンオキシドが20モル%、好ましくは50モル%以上付加しているのが望ましい。(ポリ)オキシアルキレン鎖に親油性を付与する場合はエチレンオキシド以外の付加モル数を多くする。

【0010】オキシアルキレン基の種類の異なるものとしては、例えばオキシエチレン基とオキシプロピレン基とがランダムに付加したもの、ポリオキシエチレン/ポリオキシプロピレンのようにブロック状に付加したもの、またはポリオキシエチレン/ポリオキシプロピレン

/ポリオキシエチレンのようにブロック状に付加したも のなどがあげられる。

【0011】一般式(1)で表わされる(ポリ)オキシアルキレン誘導体は、例えば(ポリ)アルキレングリコールのモノメタクリル酸エステルまたはモノアクリル酸エステル、具体的にはαーメタクリロイルーωーヒドロキシポリ(オキシエチレン)などと、N,N'ーカルボニルジイミダゾールとを、無溶媒であるいはベンゼン、トルエン、クロロホルム、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサンなどの有機溶媒中で、100~+150℃、好ましくは0~100℃で、10分間~100時間、好ましくは1~4時間反応させることにより容易に製造することができる。反応終了後は、抽出、蒸留、再結晶、再沈殿、透析、限外濾過、ゲル濾過、イオン交換樹脂処理、吸着剤処理などの方法により、容易に単離・精製することができる。

【0012】本発明の反応性マイクロスフェアーは一般式(1)で表わされる(ポリ)オキシアルキレン誘導体と疎水性のラジカル重合性単量体との共重合体からなるものであり、コアに共重合体の主鎖が集積し、シェルに共重合体の側鎖である(ポリ)オキシアルキレン鎖が集積した構造を有する粒子であって、(ポリ)オキシアルキレン鎖の先端に、アミノ基、水酸基またはチオール基などの官能基、特に第1級アミノ基に対して高い反応活性を有するオキシカルボニルイミダゾール基またはその置換基が存在している。反応性マイクロスフェアーの粒径は特に限定されないが、平均粒径1~1000nm、好ましくは100~500nmのものが望ましい。

【0013】本発明の反応性マイクロスフェアーを模式的に示すと次式(2)のように表すことができる。

#### 【化3】

【0014】本発明の反応性マイクロスフェアーに親水性を付与する場合、一般式(1)で表される(ポリ)オキシアルキレン誘導体としてはOAがエチレンオキシドの単独付加であるものを使用するのが好ましく、特にnが3以上のものを使用するのが好ましい。オキシアルキレン基の種類が異なる場合、エチレンオキシドが20モル%以上、好ましくは50モル%以上付加しているポリオキシアルキレン誘導体を使用するのが望ましい。この50

ようなポリオキシアルキレン誘導体を用いることにより、前記式(2)に示したように、親水性のポリオキシアルキレン鎖がマイクロスフェアーの表面に集積するので、水分散安定性に優れたマイクロスフェアーが得られる。またこのような反応性マイクロスフェアーは、ポリオキシエチレン鎖またはオキシエチレン基の付加モル数の多いポリオキシアルキレン鎖が両親媒性を示すので、酢酸エチル、エタノール、メタノール、プロパノール、

20

ブタノールなどの有機溶媒中においても分散安定性に優 れている。反応性マイクロスフェアーに親油性を付与す る場合、エチレンオキシド以外のアルキレンオキシドの 付加モル数が多い (ポリ) オキシアルキレン誘導体を使 用する。

【0015】前記疎水性のラジカル重合性単量体として は、一般式(1)で表わされる(ポリ)オキシアルキレ ン誘導体とラジカル重合可能な疎水性の単量体が使用で き、例えばスチレン、pークロロスチレン、mークロロ スチレン、pープロモスチレン、mープロモスチレン、 p-メチルスチレン、m-メチルスチレン、p-エチル スチレン、mーエチルスチレン、pージピニルベンゼ ン、mージピニルベンゼン等のスチレン誘導体;ベンジ ル (メタ) アクリレート、メチル (メタ) アクリレー ト、エチル (メタ) アクリレート、ブチル (メタ) アク リレート等のアクリル誘導体;酢酸ビニル、安息香酸ビ ニル等のビニルエステル誘導体などがあげられる。これ らの中ではスチレン誘導体、特に比重が小さく生成する 反応性マイクロスフェアーの水分散液状態での安定性に 特に優れるという理由からスチレンが好ましい。

【0016】本発明の反応性マイクロスフェアーは、一 般式(1)で表される(ポリ)オキシアルキレン誘導体 と疎水性のラジカル重合性単量体とを、水および水と混 合可能な有機溶媒の混合溶媒中でラジカル重合させるこ とにより製造することができる。上記有機溶媒として は、メタノール、エタノール、アセトニトリル、テトラ ヒドロフラン、1,4-ジオキサン、ジメチルホルムア ミド、ジメチルスルホキシド、ジメチルアセタミドなど が好ましく使用できる。これらの中では、特にエタノー ルが好ましい。有機溶媒と水との混合割合は、有機溶 媒:水の体積比で5:95~99:1 (5~99体積 %)、好ましくは50:50~95:5 (50~95体 積%)とするのが望ましい。反応溶媒として水単独また は有機溶媒単独で用いても、反応性マイクロスフェアー は形成されない。

【0017】一般式(1)で表わされる(ポリ)オキシ アルキレン誘導体とラジカル重合性単量体との配合割合 は、(ポリ)オキシアルキレン誘導体:単量体のモル比 で0.01:99.9~50:50、好ましくは0. 5:99.5~30:70とするのが望ましい。上記範 40 囲外になると反応性マイクロスフェアーが形成されにく くなる。混合溶媒中の総モノマー濃度は0.001~1 00mol/1、好ましくは0.1~10mol/1と するのが望ましい。この範囲外になると反応性マイクロ スフェアーが形成されにくくなる。

【0018】反応はラジカル重合開始剤の存在下に行う のが好ましい。ラジカル重合開始剤としては、10時間 半減期温度が10~150℃の過酸化物またはアソ系化 合物が好ましい。例えば、過硫酸アンモニウム等の無機 過酸化物;過酸化ベンゾイル、t-ブチルヒドロペルオ 50

キシド、ジイソプロピルペルオキシジカーボネート、1 ープチルペルオキシ(2-エチルヘキサノエート)等の 有機過酸化物; 2, 2′ーアゾビス〔2ー(5ーメチル - 2-イミダゾリン-2-イル)プロパン] 二塩酸塩、 2, 2'ーアゾビス〔2-(2-イミダゾリン-2-イ ル)プロパン] 二塩酸塩、2,2′ーアゾビス〔2-(2-イミダゾリン-2-イル) プロパン)、2,2' ーアゾビスイソブチロニトリル、2,2'ーアゾビス (2-アミジノプロパン) 二塩酸塩、2, 2'-アゾビ 10 ス (2-メチルブチロニトリル)、4、4′-アゾビス (4-シアノ吉草酸) 等のアゾ系化合物などがあげられ る。ラジカル重合開始剤の使用割合は、総モノマーモル 数に対して0.001~10mo1%、好ましくは0. 1~5mol%とするのが望ましい。

【0019】重合反応は、脱気封管中で、または窒素、 アルゴン、二酸化炭素などの不活性ガス雰囲気下で、反 応温度0~150℃、好ましくは10~60℃、反応時 間30分間~100時間、好ましくは1~24時間の条 件で行うことができる。

【0020】また別の方法として、紫外線、電子線、γ 線などの照射による光・放射線重合法などの方法によっ ても同様に反応性マイクロスフェアーを得ることができ る。このようにして、重合時のモノマー濃度、溶媒組 成、モノマー組成などの諸条件を選択することにより、 平均粒径1~1000nm、CV値5~30%程度の単 分散性に優れた反応性マイクロスフェアーを得ることが できる。得られた反応性マイクロスフェアーはそのまま で、あるいは遠心分離、沈降分離、透析、限外濾過、ゲ ル濾過、イオン交換樹脂処理、吸着剤処理などの方法に 30 より精製した後、使用することができる。

【0021】本発明の反応性マイクロスフェアーは前記 式(2)に示されているように、コアに主鎖部分が集積 し、シェルに (ポリ) オキシアルキレン鎖が集積した構 造のものであり、水や有機溶媒中での分散安定性に優れ ている。さらに、(ポリ)オキシアルキレン鎖の先端に 反応性に優れたオキシカルボニルイミダゾール基または その置換基が存在し、この基が機能性物質固定用のリガ ンドとなるため、種々の機能性物質を化学的結合により 固定化することが可能である。このため、機能性物質を 固定する基材(担体)として好適に使用することができ る。またその他にも、コア部に染料や顔料を滲込ませて 機能性染料として使用できるほか、機能性インク、機能 性塗料などとしても使用することもできる。

【0022】本発明の機能性物質固定化マイクロスフェ アーは、前記反応性マイクロスフェアーに機能性物質が 化学結合(共有結合)により固定されたマイクロスフェ アーである。固定化する機能性物質は特に限定されない が、例えば色素、染料、放射線ラベル化合物、蛍光化合 物、化学発光化合物、電極感応性化合物等の標識物質; 光応答性化合物、pH応答性化合物、熱応答性化合物等 の外部刺激応答性化合物;酵素、抗体、抗原、その他の タンパク質、糖、脂質、糖タンパク質、糖脂質、ホルモ ン等の生理活性物質;医薬などがあげられる。これらの 中では、分子中にアミノ基、水酸基またはチオール基を 有するものが好ましく、特にオキシカルボニルイミダゾ ール基またはその置換基と容易に反応する第1級アミノ 基を有するものが好ましい。

7

【0023】上記抗体の具体的なものとしては、ポリク ローナル抗体、モノクローナル抗体、これらの一部ユニ ツジ、ウサギ、ニワトリなど、いかなる動物種由来のも のであっても、またいかなるハイブリドーマに由来する ものであってもよい。また上記抗原の具体的なものとし ては、タンパク質、オリゴ糖、高分子糖、低分子ハプテ ン、コレステロールなどがあげられる。ただしハプテン の場合には、固定化のために、その分子内にアミノ基、 水酸基またはチオール基のいずれかの官能基を有するこ とが必要である。このような抗体または抗原が固定化さ れたマイクロスフェアーは、診断薬として好適に利用さ

【0024】機能性物質の固定化は反応性マイクロスフ ェアーのオキシカルボニルイミダゾール基またはその置 換基と、機能性物質のアミノ基、水酸基またはチオール 基などの官能基との間で、アミド結合、エステル結合ま たはチオールエステル結合などの共有結合を形成するこ とにより行われる。本発明の機能性物質固定化マイクロ スフェアーは、前記反応性マイクロスフェアーと機能性 物質とを接触させることにより容易に製造することがで きる。接触方法としては、反応性マイクロスフェアーの 懸濁液に機能性物質を添加して攪拌する方法などが採用 30 できる。

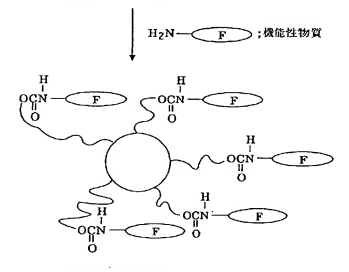
【0025】本発明の反応性マイクロスフェアーへの機 能性物質の固定化は、反応溶媒中で反応性マイクロスフ ェアーと機能性物質とを反応させることにより行うこと ができる。反応溶媒としては、水、生理的食塩水、また はpH=5~12、好ましくは7~11のリン酸緩衝 液、炭酸緩衝液、クエン酸緩衝液、トリス緩衝液、酢酸 緩衝液等の緩衝液; エタノール、メタノール、アセトニ トリル、テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン、ジ メチルホルムアミド、ジメチルアセタミド、ジメチルス ットなどがあげられる。これらの抗体はヒト、ヤギ、ヒ 10 ルホキシド等の有機溶媒;これらの有機溶媒と水、生理 的食塩水または前記緩衝液との混合溶媒などを使用する ことができる。

> 【0026】反応溶液中の反応性マイクロスフェアーの 濃度は、0.001~50重量%、好ましくは0.01 ~30重量%、機能性物質の濃度は1nmol/l~1 mol/l、好ましくは $l\mu mol/l\sim 100$ mmo 1/1とするのが望ましい。反応温度は0~100℃、 好ましくはアミノ基との反応の場合は25~60℃、水 酸基またはチオール基との反応の場合は30~80℃、 20 反応時間は10分間~200時間、好ましくは1分間~ 48時間とするのが望ましい。このような条件の範囲外 になるとマイクロスフェアーの安定性が悪くなる傾向に ある。機能性物質を固定したマイクロスフェアーを診断 薬として利用する場合は、反応性マイクロスフェアーと しては平均粒径が100~500mmのものを使用する のが好ましい。

【0027】反応性マイクロスフェアーとアミノ基を有 する機能性物質との固定化反応を模式的に示すと次式 (3) のようになる。

【化4】

## 反応性マイクロスフェアー



機能性物質固定化マイクロスフェア-

... (3)

【0028】反応終了後の混合物は、遠心分離、沈降分 離、ゲルろ過、限外ろ過、透析、イオン交換樹脂処理、 吸着剤処理などの方法により精製することができる。こ のようにして得られた機能性物質固定化マイクロスフェ アーは、機能性物質が共有結合により固定されているの で、機能性物質の脱離は起こらず、安定に固定化された ものとなる。また表面に(ポリ)オキシアルキレン鎖が 集積しているのでタンパク質などの非特異的な吸着も起 こりにくく、このため機能性物質固定化マイクロスフェ 40 分に発揮される。 アーを診断薬として用いた場合でも、検出感度や信頼性 の高いものとなる。さらに固定化された機能性物質の活 性も十分に発揮される。本発明の機能性物質固定化マイ クロスフェアーは、診断薬の他にも固定化酵素、薬物運 搬体などとしても利用することができる。

#### [0029]

【発明の効果】本発明の反応性マイクロスフェアーは、 一般式(1)で表される(ポリ)オキシアルキレン誘導 体と疎水性のラジカル重合性単量体との共重合体から構

に優れるとともに、機能性物質を容易に化学結合により 安定に固定化することができる。また反応性マイクロス フェアーにはタンパク質などの非特異的吸着が起こりに くい。

【0030】本発明の機能性物質固定化マイクロスフェ アーは、上記反応性マイクロスフェアーに機能性物質が 化学結合により固定されているので、機能性物質の脱離 は起こらず、しかも固定化された機能性物質の活性が十

#### [0031]

【実施例】以下、実施例により、さらに詳細な説明を行 うが、本発明はこれらに限定されるものではない。 合成例1

ベンゼン中、αーメタクリロイル-ω-ヒドロキシポリ オキシエチレン (n ≒ 7. 6) 10. 00g (23. 8 mmol) およびN、N' -カルボニルジイミダゾール 3. 86g (26. 2mmol) を混合し、室温で24 時間攪拌した。これを蒸留水20m1で3回洗浄し、無 成されているので、水または有機溶媒中での分散安定性 50 水硫酸ナトリウムで乾燥した後凍結乾燥し、白色粉末状 11

12

の下式(4)のポリオキシアルキレン誘導体を得た。

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH_{2})_{n} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH_{2})_{n} - O - C - N$$

$$O$$

n = 34

#### 【0032】 実施例1-1

容媒となる80%エタノール水溶液(水:エタノール=2:8 (v/v))5 mlに、重合開始剤として2,2′ーアゾビス[2-(2-イミダゾリン-2-イル)プロパン]2.5 mg(100 $\mu$ mol;全モノマーに対して1.5 mol%)、合成例1で得たポリオキシアルキレン誘導体0.57 mmol、およびスチレン2.88 mmolを仕込み、脱気封管中、60℃で48時間緩やかに振盪させながら重合を行った。その後、大量の蒸留水中にて48時間透析し、反応性マイクロスフェアー分散液を得た。得られた反応性マイクロスフェアーの粒径をCOULTER N4型サブミクロン粒子分析計を用いて測定した。平均粒径およびCV値を表1に示

す。

【化5】

【0033】 実施例1-2~1-5

実施例1-1と同様にして、ただし表1の通りモノマー 10 配合を種々変えて、反応性マイクロスフェアーを得た。 なお、各実施例とも重合開始剤は全モノマーに対して 1.5mol%になる量で用いた。得られた反応性マイクロスフェアーの粒径とCV値を表1に示す。

#### 【0034】実施例1-6

実施例1-1と同様にして、ただし下式(5)のポリオキシアルキレン誘導体を用いて反応性マイクロスフェアーを得た。得られた反応性マイクロスフェアーの粒径とCV値を表1に示す。

【化6】

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{2} = CC(OCH_{2}CH_{2})_{n} - O - C - N \\
O
\end{array}$$
... (5)

n = 34

#### 【0035】実施例1-7

実施例1-1と同様にして、ただし下式 (6) のポリオキシアルキレン誘導体を用いて反応性マイクロスフェア

ーを得た。得られた反応性マイクロスフェアーの粒径と CV値を表1に示す。

【化7】

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{p}(OCH_{2}CH_{2})_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{p}(OCH_{2}CH_{2})_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{p}(OCH_{2}CH_{2})_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{p}(OCH_{2}CH_{2})_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{p}(OCH_{2}CH_{2})_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{p}(OCH_{2}CH_{2})_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{p}(OCH_{2}CH_{2})_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{p}(OCH_{2}CH_{2})_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{p}(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{p}(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{p}(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH_{2} = CC(OCH_{2}CH)_{q} - O - C - N$$

$$CH$$

P≒5、 q≒30(プロック共重合体)

[0036]

【表 1 】

表1

	(ポリ)オキシア ルキレン誘導体 (mm o 1)	ラジカル <b>重合性</b> 単 <b>量体</b> (mm o 1)		平均粒径 (nm)	C V值 (%)
実施例1-1	0.57	スチレン	2. 88	106	1 5
実施例1-2	0.57	スチレン	5. 76	114	17
実施例1-3	0.57	スチレン	8.64	122	23
実施例1-4	0.57	p-クロロスチレ	<b>ン2.88</b>	178	28
実施例1−5	0.57	p-プロモスチレ	<b>ン2.88</b>	238	29
実施例1-6	0.57	スチレン	2.88	111	16
実施例1-7	0.57	スチレン	2.88	201	2 1

14

ン酸緩衝液 (0.1 M、pH=7.4) を用いて固形分量2wt%に調製し、この5mlに、20mg/mlの牛血清アルブミン (以下、BSAと略す) -0.1 Mリン酸緩衝液 (pH=9.0)3mlを加え、4℃で24時間インキュベートした。反応終了後、遠心分離し(4000rpm、10分間)、上澄みを0.1 Mリン酸緩衝液 (pH=7.4)で置換する操作を3回繰り返すことにより精製を行い、BSA固定化マイクロスフェアーを得た。

【0038】得られたBSA固定化マイクロスフェアー 10 のBSA固定化量を、ニンヒドリン法を用いて定量し た。すなわち、ニンヒドリン400mg,ヒドリンダン チン60mgをメチルセロソルブ15m1に溶解した 後、酢酸ナトリウム緩衝液 (pH=5.5) 5mlを加 えることによりニンヒドリン溶液を調製した。一方、上 記により得られたBSA固定化マイクロスフェアー分散 液1mlに4N塩酸を1ml加え、100℃で2時間処 理した後、さらに4 N水酸化ナトリウム溶液により中和 し、蒸留水にて正確に5mlに調整した。さらに遠心分 離 (4000rpm、10分間)を行い、上澄み3ml 20 を計り取り、これに上記ニンヒドリン溶液1mlを加 え、100℃で20分間インキュベートした。水冷した 後、分光光度計にて570nmの吸光度を測定し、あら かじめ同様の操作で求めた検量線よりBSA固定化量を 算出した結果、25.8μg/mlであった。

#### 【0039】比較例1

実施例1-1と同様にして、ただし式(4)のポリオキ 理的領シアルキレン誘導体の代わりに $\alpha$ -メタクリルー $\omega$ -メ ベートキシポリオキシエチレン(分子量3000)を用い ボマイクロスフェアー分散液を調製し、さらに実施例 30 れた。2-1と同様にしてBSAを接触させた。このマイクロスフェアーについて実施例2-1と同様にしてニンヒド リン法を試みたが、BSA固定化量は $0\mu$ g/mlであり、BSAはマイクロスフェアーに固定化されていない -メラ ことが確認された。 て、マ

#### 【0040】実施例2-2

実施例2-1と同様にして、ただしBSAの代わりに1mg/mlの西洋山葵ペルオキシダーゼ(以下HRPと略す)/0.1Mリン酸緩衝液(pH9.0)3mlを用いて、HRP固定化マイクロスフェアーを得た。次に 40

得られたHRP固定化マイクロスフェアーのHRP固定化の確認を、HRPの酵素活性による発色法により確認した。すなわち、得られたHRP固定化マイクロスフェアー分散被  $500\mu$ 1に、HRPの基質である 1,2-フェニレンジアミン溶液(10mmol/l)  $100\mu$ 1を加え、30Cで10分間インキュベートし、さらに0.1N硫酸  $10\mu$ 1を加えたところ、褐色の呈色が見られ、HRPの固定化が確認された。

#### 【0041】比較例2

実施例1-1と同様にして、ただし式(4)のポリオキシアルキレン誘導体の代わりにαーメタクリルーωーメトキシポリオキシエチレン(分子量3000)を用いて、マイクロスフェアー分散液を調製し、さらに実施例2-2と同様にしてHRPを接触させた。このマイクロスフェアーについて実施例2-2と同様にして発色法を試みたが、発色はみられず、HRPはマイクロスフェアーに固定化されていないことが確認された。

#### 【0042】実施例2-3

実施例2-1と同様にして、ただしBSAの代わりに1Omg/mlの抗ヒトヘモグロビンーヤギ1g.G/0. 1Mリン酸緩衝液(pH9. 0)3mlを用いて、抗体固定化マイクロスフェアーを得た。次に得られた抗体固定化マイクロスフェアーの抗体の固定化の確認を、抗原抗体反応に基づく凝集反応の有無により検定した。すなわち、得られた抗体固定化マイクロスフェアー分散を5OO $\mu$ lを、5OO $\mu$ g/mlのヒトヘモグロビンー生理的食塩水1ml中に加え、37 $\mathbb C$ で1O分間インキュベートしたところ、反応器の底に凝集物がみられ、抗体がマイクロスフェアーに固定化されていることが確認された

## 【0043】比較例3

実施例1-1と同様にして、ただし式(4)のポリオキシアルキレン誘導体の代わりにα-メタクリロイルーω-メチルポリオキシエチレン(分子量3000)を用いて、マイクロスフェアー分散液を調製し、さらに実施例2-3と同様にして抗体を接触させた。このマイクロスフェアーの凝集反応を試みたが、凝集はみられず、抗体はマイクロスフェアーに固定化されていないことが確認された。

フロントページの続き

39/44

49/00 A

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER: \_\_\_\_\_

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.